(9) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭55-73045

⑤Int. Cl.³G 03 C 1/72	識別記号	庁内整理番号 6791-2H	❸公開 昭和55年(1980)6月2日
G 03 F 7/08 H 01 L 21/302	103	7267—2H 6741—5 F	発明の数 2 審査請求 未請求
G 03 C 1/52		0/41 01	班旦明小 小明小

(全 8 頁)

②特 願 昭54-142141

20出 願 昭54(1979)11月5日

優先権主張 ②1978年11月4日③西ドイツ (DE)③P2847878.6

②発 明 者 パウル・シュタールホーフエン ドイツ連邦共和国ヴィースパー デン・ヴアルター・ギーゼキング・シユトラーセ28

20

⑪出 願 人 ヘキスト・アクチエンゲゼルシャフト ドイツ連邦共和国フランクフルト・アム・マイン80

・(9代 理 人 弁護士 ローランド・ゾンデルホフ 外1名

明 柑 青

1 発明の名称

感光性混合物及び該混合物を含有する複写材料

- 2 特許請求の範囲
 - 1. a) 感光性化合物としての1,2-ナフトキノンジアジドスルホン酸又は1,2-ナフトキノンジアジドカルボン酸のエステル又はアミド、
 - b) アルカリ水溶液に可容の水不容性フェ ノール樹脂及び
 - c) 少なくとも1個のフェノール性ヒドロキシ基を有する芳香族ケト化合物を含有する 感光性混合物において、芳香族ケト化合物が ヒドロキシベンザフェノンとホルムアルデヒ ドとの縮合生成物であることを特徴とする、 感光性混合物
 - 2. 縮合生成物が一般式(1):

 $\begin{array}{c|c}
R_2 \\
R_1 \\
R_2 \\
R_4 \\
R_5
\end{array}$ $\begin{array}{c|c}
R_1 \\
R_2 \\
R_1 \\
R_2 \\
R_3
\end{array}$ $\begin{array}{c|c}
R_4 \\
R_5 \\
R_5
\end{array}$ $\begin{array}{c|c}
R_4 \\
R_5
\end{array}$ $\begin{array}{c|c}
R_4 \\
R_5
\end{array}$

〔式中、 R₁、 R₂、 R₄ 及び R₅ はそれぞれ水 素原子を表わすか又は OH 基を要わし、 n は 1~10の数を表わす〕で示される縮合生成 物に相当する、特許請求の範囲第1項記載の 感光性混合物

- 3. 縮合生成物を非揮発性成分の重量に対して 3~20重量をの量で含有する、特許請求の 範囲第1項記載の感光性混合物
- 4. ヒドロキンペングフェノンが1分子中に少なくとも2個のヒドロキン基を含有する、特許請求の範囲第1項配載の感光性混合物
- 5. ヒドロキシペングフェノンが2,3,4‐

(2) ·

トリヒドロキシ・ペングフェノンである、特許療水の範囲第4項記載の感光性混合物

- 6. 層支持体と、
 - a) 感光性化合物として1,2-ナフトキノンジアジドスルホン酸又は1,2-ナフトキノンジアジドカルポン酸のエステル又はアミド、
 - b) アルカリ性水溶液に可溶の水不溶性フェノール樹脂及び
 - c) 少なくとも1個のフェノール性ヒドロ キシ基を有する芳香族ケト化合物

を含有する感光層とからなる感光性複写材料 において、芳香族ケト化合物がヒドロキンベンソフェノンとホルムアルデヒドとの縮合生 成物であることを特徴とする感光性複写材料

3 発明の詳細な説明

本発明は、石版印刷板、複写ラッカ及び該類似物の製造に好適なポジ作業する感光性混合物に関する。

像に応じて露光された範囲が現像液に可容性

(3)

نتز

明 細 確 に 配 破 されて いるよう に、一定の 複 案 環 式 化 合 物、 例 えば 2 ~ ア ザ ン ク ロ ブ ナ ン ~ 2 ~ オ ン 、 イ ン ド ー ル 、 キ ナ ゾ リ ン 及 び テ ト ラ ゾ ー ル の 添 加 に よ つ て 上 昇 さ せ る こ と が で き る 。 ま た 、 こ の 分 類 系 も 上 記 し た 場 合 と 同 様 の 極 端 に 狭 い 現 像 範 囲 を 有 す る に す ぎ な い 。

特公昭 4 6 - 4 2 4 4 9 号には、写真感光度を上昇させるための種々の添加剤、例えばトリフェニルメタン染料、ベンズアルデヒド・ロートリルヒドラザン、ハロゲン化炭化水素及びアゲ染料が記載されているが、これらの化合物は顕著な作用を有しない。

最後に、西ドイツ国特許公開公報第 2657922 号には、同じ目的に対する環式酸無水物の添加削が配載されている。また、この場合も、感光 度の明らかな上昇は現像抑制剤のコストに対し てのみ達成される。・

従つて、本発明の課題は、o・ナフトキノンジアジド化合物及びアルカリ可溶性フェノール 樹脂を含有する感光性混合物の感光度を、この 特開昭55-73045(2)

となり、露光されてない 範囲が不溶である感光 性混合物ないしはこの形式の複写材料は久しく 公知である。 この種の材料の製造に関しては実 地においてなかんずく o - キノンジアジドを有 する層がなおアルカリ可溶化基を有する樹脂、 例えばフェノール樹脂を含有する感光性化合物 として使用される。

電子ピームに対するの・ナフトキノンジェジド膜の感光度は、米国特許第3661582号

.(4)

وسخت

際他の重要な性質に不利に影響を与えることな しに改善することである。

本発明は、

- a) 感光性化合物としての1,2-ナフトキ ノンジアジドスルホン酸又は1,2-ナフトキ ノンジアジドカルポン酸のエステル又はアミド、
- b) アルカリ性水溶液に可容の水不溶性フェ ノール樹脂及び
- c) 少なくとも1個のフェノール性ヒドロキシ基を有する芳香族ケト化合物を含有する感光 性混合物から出発する。

本発明による混合物は、芳香族ケト化合物が ヒドロキンペンソフェノンとホルムアルデヒド との縮合生成物であることを特徴とする。

西ドイツ国等許公開公報第2547905号には、ここに記載した種類の、特にポリヒドロキシペンプフェノンを含有する感光性複写材料が記載されている。該化合物は、ホルムアルデヒドと縮合せず、支持体への層付着を改善するために添加される。これと関連して、感光度を

(6)

 $\tilde{\mathbb{Z}}$

高めることは問題ではない。

本発明による混合物及びそれから形成された 複写層に含有される芳香族ケト化合物は、ペン グフェノン単位がメチレン架橋によつて互いに 結合されている、ヒドロキンペングフェインと ホルムアルデヒドとの重縮合生成物である。この場合、少なくとも1個のOH 基はカルポニル 茶を有するC原子に隣接していなければならない。この優れた縮合生成物は、一般式(i):

$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
R_1 \\
R_2 \\
R_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_1 \\
R_2 \\
R_0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_2 \\
R_1 \\
R_2 \\
R_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_4 \\
R_5 \\
R_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_4 \\
R_5
\end{array}$$

で示すことができ、この場合 R_1 、 R_2 、 R_4 及 V R_5 はそれぞれ水紫原子を表わすか又は OH

(7)

νo

酸性触媒としては、例えば塩酸、蓚酸又は p
- トルオールスルホン酸が好適である。

重縮合するためには、反応混合物を若干の時間、例えば1時間70℃~100℃に加熱する。一般には縮合生成物は反応器液から生じ、他の場合には比較的海い液状混合物を攪拌下に過剰低の氷水中に少しずつ流し込み、常法で後処理する。

特開昭55-73045(3)

送を表わし、nは1~10の数を表わす。

ペンナフェノン単位は、この製造から明らか なように場合によつては2つのメチレン架橋に よつて互いに結合していてもよい。

ホルムアルデヒドとの反応に好適なヒドロキシペンプフェノンは、フェノール核に少なくとも1つの自由な 0 - 又は p 位を有するものである。ホルムアルデヒドとの紹合後に旅加剤として本発明による混合物に特に好適であるヒドロキシペンプフェノンの例は、次のものである:

2 , 3 , 4 - トリヒドロキシ - ペンプフェノン.

2 , 4 - ジェドロキシ - ペンザフエノン、

2 , 4 , 6 - トリヒドロキシ - ペンザフェノ ン、

2 , 3 , 4 , 4' - テトラヒドロキシ・ペンザ フェノン、

2 , 2' , 4 , 4' - テトラヒドロキシ - ペンザ .フェノン、

2 , 4 , 4' - トリヒドロキシ - ベンザフエノ

(8)

フェノールホルムアルデヒド樹脂の製造と全全く同様に実施される縮合の場合、一般には重縮合生成物の重合体均質混合物が形成される。縮合性核位置、すなわち OH 基に対する空の。・ 又はp位のみを有するフェノール性原料物質を使用するならは、一般にメチレン基によつて結合した2つのヒドロキンベンザフェノン単位を有する純粋な反応生成物が形成される。

感光性混合物中のヒドロキシベングフェノン 縮合生成物の濃度は、比較的広範な範囲内を変動することができる。この濃度は、該混合物ないしは複写層の全固体含量に対して一般に4~20重量多、有利に6~10重量多である。

1、2・ナフトキノンジアジド化合物としては、スルホン酸誘導体、殊に芳香族ヒドロキシ化合物とのエステルが優れている。スルホン酸基は一般にナフタリン核の4・又は5位に存在し、5・スルホン酸誘導体が優れている。適当なナフトキノンジアジドは、公知であり、例えば西ドイツ国特許第938233号明細書、同

(10)

2)

県1124817号明細督、同第1109521 号明細督、同第1120273号明細督、同 第1114705号明細督及び同第1543721 号明細督ならびに先顧である西ドイツ国等許出 顧明細智第P2742631号及び同第P 2828037号に記載されている。該混合物 中のナフトキノンジアジド化合物の量は、固体 ないしは非揮発性成分の含量に対して一般に 10~30重量多、有利に15~25重量多で ある。

本発明による混合物中に含有される感光性でない、水不俗性の、腹形成するアルカリ可分分で、カスール樹脂は、約300~5000の分子で、カスは慢換フェノールを有し、フェノールを慢換フェノールは、クレザール、カンスートとのでは、ブチルで成するアルカリ可溶性でで、カンナール/ホルムアルデヒド・ノルナール、クレザール/ホルムアルデヒド・ノ

, (11)

れたアルミニウム薄板、例名は機械的又は電気 化学的に粗面化されかつ場合によつては陽極酸 化されたか又は化学的に予備処理されたアルミ ニウム薄板が好ましい。

支持体材料の被優は、自体公知の方法で、例 えばロール又は槽を用いる途布によつてか又は 噴霧又は注入によつて行なわれる。乾燥に基づ く層重量の適当な範囲は、1.0~3.0 8 / m² である。少ない被優物量は、実際に写真感光度 を有利なものとするが、膜強度を減少させかつ 印刷発行部数を減少させる欠点を有する。

感光性複写材料は、露光後に常法で、少量の有機裕削又は湿潤剤を含有していてもよいアルカリ性水溶液で現像される。この現像は、適当な処理器具中での浸漬、刷毛塗り、噴霧によつてかあるいは手での刷毛を用いる擦過によつて行なりことができる。

本発明によれば、公知のポジ作業する複写層に対する明らかな感光度の上昇は、同時に顕著に複写技術及び印刷技術の欠点なしに達成され

特開昭55-73045(4)

ポラック及びフェノール変性キシレノール/ホルムアルデェド・ノポラックである。フェノール樹脂の量は、全ての非揮発性成分の約50~90重量多、有利に65~85重量多の範囲内にある。

本発明による混合物は、自体公知の方法でない充填剤、染料、類料、光分解性酸結合剤、例えば1,2-ナフトキノン-(2)-4-スルホン酸クロリド、及び他の常用の添加剤及び助剤を含有することができる。

(12)

-

る、すなわち複写層の耐現像液性、階調、像の コントラスト又は印刷発行部数の低下は、甘受 する必要は人 しまければない。

本発明を次の実施例につき詳説する。

例 1

2 , 3 , 4 - トリヒドロキシーペングフェノン 1 モルとナフトキノン - (1 , 2) - ジアジド - (2) - 5 - スルホン酸クロリド 3 モルとからなるエステル化生成物 0.7 3 重量部 2 , 2′ - ジヒドロキシージナフチル - (1 , 1′) - メタン 1 モルとナフトキノン - (1 , 2) - ジアジド - (2) - 5 - スルホン酸クロリド 2 モルとからなるエステル化生成物

0.55重量部

DIN53181の毛管法による軟化点
105℃~120℃を有するクレザール・ホルムアルデヒド・ノボラツク 5.33重量部ナフトキノン・(1,2)・ジアジド・(2)・4・スルホン酸クロリド 0.17重量部クリスタルバイオレツト(カラーインデツク

(14)

燐酸二水素ナトリウム(無水) 0.3 重量部 9 1 重量部 を用いて現像し、との場合露光した層範囲を除 去する。こうして製造した印刷版によつてオフ セツト印刷機で約150000枚の網足を印刷 物を得ることができる。

前記のように製造した感光性石版印刷板を、 器光試験グレースケールの下で5000♥の金 属ハロゲン化物ランプを用いて103㎝のラン プ距離で25秒間露光した。最適な露光時間は、 ととて使用される 10段階の網分解グレースケ ールが酸板を完全に被り値として測定された。 使用された露光試験グレースケールの濃度値は、 相前後してそれぞれ 0.1 5 の段階を有している。 最高の濃度値は、第13段階で1.95である。

同じ印刷版を、但し2.3,4-トリヒドロ キシ・ペンサフェノンとホルムアルデヒドとの 縮合生成物の添加なしに同じ詹厚及び同じ支持 材料で、しかも同じ試験条件下に製造する場合、 使用される10段階の露光グレースケールが現

(16)

特開昭55-73045(5)

ス番号42555) 0.06重量部 及び 以下に記載した2、3、4~トリヒドロキシ - ペンプフェノンとホルムアルデヒドとの縮合 0.68重量部 牛成物

æ ,

エチレングリコールモノメチルエーテル

4 0 重量部

テトラヒドロフラン

50重量部 及び

配曲プチル

1 0 盾骨部

からなる格剤合物に俗かす。

との俗族を用いて、電気化学的に粗面化され かつ陽極酸化されたアルミニウムシートを被覆 する。この場合、乾燥物質の層重量は2.3 8/ m² である。

印刷版を製造するには、こうして得られた印 刷板を透明ポジの下方で解光し、公知方法で次 の密液:

メタ珪酸ナトリウム・9H2O オルト燐酸三ナトリウム・12 H20

3.4 重量部

(15)

像される印刷版を完全に援う露光時間は 4 4 秒 である。従つて、感光度は、2,3,4-トリ ヒドロキシ - ペンサフエノン/ホルムアルデヒ ド縮合生成物を複写層に添加することによつて 約768上昇させることができた。

本希明の他の顕著な利点は、該縮合生成物の 添加によつて印刷発行部数も、分離印刷の間の 印刷技術的挙動、例えば水流も、他の複写技術 的性質、例えば階調、像のコントラスト及びな かんずくアルカリ性現像液に対するステンシル の耐蝕膜も、不利に影響を受けることがないこ とである。

ヒドロキシベンザフエノン/ホルムアルデヒ ド縮合生成物の製造は、フェノール/ホルムア ルデヒド - ノポラツクの製造と同様に行なわれ る。例1で使用された2,3,4-トリヒドロ キシ・ペンソフェノンとホルムアルデヒドとの 低分子反応生成物は、過剰のホルムアルデヒド 密液(38 重量を)中の2,3,4-トリヒド ロキシーペンプフェノンの溶液を1n塩酸の存 在下で80℃~100℃に加熱するととによつ て比較的簡単に得られる。

メチレン架橋によつて互いに結合した2個の ヒドロキシペンプフェノン基からなる縮合生成 物は、比較的短時間後に反応溶液から純粋な形 て生じる。メタノールから再結晶させると、核 縮合生成物は223℃で溶融する。

次の実施例では、感光度の上昇に関して例 1 と同様の結果が得られる。判明した短時間の鍵 光時間は、それぞれヒドロキンペングフェノン **ノホルムアルデヒド縮合生成物の添加なしの相** 当する彼写層と比較して記載されている。

全ての比較実験は、それぞれ例1と同様の試 験条件下で実施された。絶対露光時間は、明ら かにランプの型及びランプの距離に応じて変更 可能である。また、次の各実施例の場合も例1 と同様一層短かい露光時間にも拘らず印刷板の 印刷技術的及び複写技術的欠点は確認されない。 全ての実施例において、少なくとも100000 枚刷りの発行部数を得ることができる。・

(18)

例 2

ナフトキノン - (1,2) - ジアジド - (2) - 4 - スルホン酸の 4 - (α,α - ジメチル -ベンジル) - フエニルエステル

0.880重量部、

2,2'-ジヒドロキシ-ジナフチル-(1,1')-メタン1モルとナフトキノン-(1,2)-ジアジド-(2)-5-スルホン酸クロリド2モルとのエステル化生成物

0.4 3 7 重量部、

例1に記載されたノポラック

5.300重量部、

ナフトキノン・(1,2)-ジアジド・(2)
-4-スルホン酸クロリド 0.200重量部、
2,3,4,4'-テトラヒドロキシ・ペン
プフエノンとホルムアルデヒドとの重縮合生成
物 0.640重量部及び

クリスタルパイオレット 0.0 6 2 重量部を、

エチレングリコールモノメチルエーテル

(19)

--

0.5 6 重量部

- ジアジド・(2) - 5 - スルホン酸クロリド 2 モルとのエステル化生成物 1.4 0 重量部、 例1に記載されたノボラツク 5.3 2 重量部、 クリスタルバイオレット 0.0 6 重量部、 ナフトキノン・(1,2) - ジアジド・(2) - 4 - スルホン酸クロリド 0.18 重重部及び 2,4,4′-トリヒドロキン・ペングフェ ノンとホルムアルデヒドとの重縮合生成物

æ ,

ŧ`

エチレングリコールモノメチルエーテル 4 0 重量部、

テトラヒドロフラン 50重量部及び

酢酸プチル 8重量部

からなる啓剤混合物に密かす。

との榕液を用いて、電気化学的に粗面化され かつ陽極酸化されたアルミニウム薄板を被覆す る。

露光時間: 24秒

ベンザフェノン/ホルムアルデヒド縮合生成

特開昭55-73045(6) 4 0 重量部、

テトラヒドロフラン 4

40重量部 及び

8 重船部

からなる格剤混合物に格かす。

この格液を用いて、電気化学的に租面化されかつ陽極酸化されたアルミニウムシートを被優する。

露光時間: 29秒

酢酸プチル

ヒドロキシベングフェノン/ホルムアルデヒ ド縮合生成物を添加しない場合、露光時間は 4 4 秒である。

2,3,4,4'-テトラヒドロキシ・ベン プフェノンとホルムアルデヒドとの縮合生成物 は、例1の記載と同様にフェノール成分と過剰 のホルムアルデヒドとの反応によつて製造され る。 該反応生成物は、種々の縮合度を有する同 族体の樹脂状混合物である。

例 3

2 , 4 - ジヒドロキシ - 3 , 5 - ジプロム -ペンプフエノン 1 モルとナフトキノン - (1.2)

(20)

物を添加しない場合露光時間は35秒である。 例 4

2,3,4-トリヒドロキシ-ベングフエノン1モルとナフトキノン-(1,2)-ジアジド-(2)-5-スルホン酸クロリド2モルとのエステル化生成物 1.2 6 重量部、

2,2'-ジヒドロキシ-ジナフチル-(1,1')-メタン1モルとナフトキノン-(1,2)-ジアジド-(2)-5-スルホン酸クロリド2モルとのエステル化生成物

0.700重量部、

例1に記載されたノポラツク

4.9 0 5 重量部、

ス ダン エ ロ ー G G N (カ ラ ー イン デック ス 番 号 1 1 0 2 1) 0.0 5 5 重量部及び

2,4-ジヒドロキシ-ペンサフェノンとホ

ルムアルデヒドとの重縮合生成物

0.600重量部

٤,

エチレングリコールモノメチルエーテル

(21)

(22)

特閉昭55--73045(7) 0.640重量部、

40重量部、

テトラヒドロフラン

50重量部 及び

酢酸プチル

からなる格削混合物に溶かす。

との俗液を用いて、電気化学的に粗面化され かつ陽極酸化されたアルミニウムシートを被覆 する。

露光時間:21秒

ジヒドロキシ・ペンサフェノン/ホルムアル デヒド縮合生成物を添加しない場合露光時間は 35杪である。

例 5

. 6

2 , 3 , 4 - トリヒドロキシ - ペンザフェノ ン 1 モルとナフトキノン - (1 , 2) - ジアジ ド-(2)-5-スルホン酸クロリドるモルと のエステル化生成物 0.7 6 0 重量部、

2.21 - ジヒドロキシ - ジナフチル - (1, 1')-メタン1モルとナフトキノン・(1, 2) - ジアジド - (2) - 5 - スルホン酸クロ リド2モルとのエステル化生成物

(23)

この密液を用いて、電気化学的に粗面化され かつ陽極酸化されたアルミニウム薄板を被覆す

露光時間:23秒

トリヒドロキシ・ペンプフエノン/ホルムア ルデヒド縮合生成物を添加しない場合、露光時 間は35秒である。

2 . 4 - ジェドロキシ・ペンプフェノン1モ ルとナフトキノン‐(1,2)‐ジアジド‐ (2)-5-スルホン酸グロリド2モルとのエ 0.893重量部、 ステル化生成物

2,2'-ジェドロキシージナフチルー(1, 2) - ジァジド・(2) - 5 - スルホン酸クロ リド2モルとのエステル化生成物

0.4 4 6 重量部、

例1に記載されたノゼラツク

5.3 2 0 重量部、

クリスタルパイオレツト 0.0 6 1 重量部、

軟化点112℃~118℃のフェノール/ホ ルムアルデヒド・ノポラツク(フェノール含有

4.750重量部、 量14重量多)

ポリピニルプチラール 0.155重量部、 スダンエローGGN(カラーインデツクス番

号 1 1 0·2 1) クリスタルパイオレツト塩基

0.136重量部、

0.070重盘部、

燐酸 - トリス - (2 - クロル - エチル) - エ 0.550 重量部及び ステル

2,3,4-トリヒドロキシ・ペングフェノ ンとホルムアルデヒドとの縮合生成物

0.690重量部

エチレングリコールモノメチルエーテル

40重量部、

テトラヒドロフラン 50重量部及び

酢酸プチル 10重量部

からなる俗剤混合物に俗かす。

(24)

ナフトキノン‐(1,2)‐ジアジド‐(2) - 4 - スルホン酸クロリド 0.199重量部及び 2,4,6-トリヒドロキシーペングフェノ ンとホルムアルデヒドとの重縮合生成物

0.600重量部

エチレングリコールモノメチルエーテル

40重量部、

テトラヒドロフラン

50重量部 及び

酢酸プチル

10重骨部

からなる俗剤混合物に密かす。

この溶液を用いて、電気化学的に粗面化され かつ陽極酸化されたアルミニウム薄板を被覆す

露光時間: 27秒

トリヒドロキシ・ペンサフェノン/ホルムア ルヂヒド縮合生成物を添加しない場合には、 35秒の鴛光時間が得られる。

例 7

2 , 3 . 4 - トリヒドロキシ - ペングフェノ

(26)

0.871重量部、

0.4 9 重量部、

نغد

特開昭55-73045 (8)

酢酸プチル

8重量部

からなる啓剤混合物に溶かす。

との裕液を用いて、針金プランで機械的に粗 面化されたアルミニウムシートを被覆する。

露光時間:20秒

トリヒドロキシーペングフェノン/ホルムア ルデヒド縮合生成物を添加しない場合、露光時間は37秒である。

代理人 弁護士 ローランド・サンデルホ

, 京 京 湾 多

例1に記載されたノポラツク

リド2モルとのエステル化生成物

のエステル化生成物

5.4 4 重量部、

スダンエロー G G N (カラーインデックス番号 1 1 0 2 1) 0.0 4 6 重量部、 クリスタルバイオレツト 0.0 7 3 重量部及び 2 , 3 , 4 - トリヒドロキシ・ペングフェノ

ン 1 モルとナフトキノン・(1,2)-ジアジ

ド・(2)・5 - スルホン酸クロリド2モルと

2 , 2' - ジヒドロキシ - ジナフチル - (1, 1') - メタン 1 モルとナフトキノン - (1,

2)-ジアジド-(2)-5-スルホン酸クロ

ンとホルムアルデヒドとの縮合生成物

0.600重量部

ŧ

エチレングリコールモノメチルエーテル

35重量部、

テトラヒドロフラン 45重量部 及び

(27)

(28)